

AUSGEGEBEN AM 7. APRIL 1922

REICHSPATENTAMT

PATENTSCHRIFT

— **№ 351464** — KLASSE **12**p GRUPPE 1

Chemische Werke Grenzach Aktien-Gesellschaft in Grenzach, Baden.

Verfahren zur Darstellung von Derivaten einer hydrierten 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure.

Patentiert im Deutschen Reiche vom 18. Dezember 1917 ab.

Es wurde gefunden, daß den bisher noch nicht bekannten Estern sowie den N-Alkylund den N-Acidylderivaten der aus 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure durch elektrolytische 5 Reduktion in alkalischer Lösung oder mit alkalischen Reduktionsmitteln gewonnenen hydrierten Säure und den Estern der erwähnten N-Substitutionsprodukte wertvolle therapeutische Eigenschaften zukommen. Die 10 neuen Verbindungen, deren Darstellung nach den üblichen Methoden erfolgt, bewirken eine hochgradige Steigerung der Reflexerregbarkeit und können deshalb bei den verschiedensten Erkrankungen des Zentralnervensystems, 15 die mit einer Heralbsetzung der Reflexerregbarkeit einhergehen, vorteilhafte therapeutische Verwendung finden.

Beispiel 1.

30 g des Reduktionsproduktes der 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure, erhalten durch kathodische Reduktion der 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure, eine bei 167° C schmelzende, kristallisierte Verbindung, werden mit 150 ccm
 Äthylalkohol und 5 ccm konzentrierter Schwefelsäure 10 Stunden unter Rückfluß gekocht. Der nicht veresterte Anteil wird mit verdünnter Natronlauge entfernt und der Ester dann in üblicher Weise abgeschieden. Er kristallisiert aus Alkohol in feinen, weißen Nadeln, welche bei 83° schmelzen. Er löst sich leicht in den üblichen organischen Lösungsmitteln, in wäßriger Alkalilauge ist er unlöslich.

In ähnlicher Weise wie der Äthylester wird

der Methylester hergestellt; aus Methylalkohol kristallisiert er in weißen Nädelchen vom Schmelzpunkt 99°.

Beispiel 2.

10 g des Reduktionsproduktes der 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure, erhalten durch kathodische Reduktion der 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure, werden mit 30 ccm Essigsäureanhydrid und 5 Tropfen konzentrierter 45 Schwefelsäure 2 Stunden am Rückflußkühler gekocht. Nach dem Erkalten wird das Reaktionsprodukt durch Eingießen in Wasser abgeschieden; aus Alkohol umkristallisiert, schmilzt es bei 209°. Das Acetylderivat löst 5° sich in den meisten organischen Lösungsmitteln und in verdünnten Alkalien.

Beispiel 3.

25 g des Reduktionsproduktes der 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure (F 167°) werden in 100 ccm normaler Natronlauge gelöst. Man erwärmt auf 40° und läßt dann unter Rühren 13 g Dimethylsulfat im Laufe von 15 bis 20 Minuten zutropfen. Zur Beendigung der 60 Reaktion wird noch etwa ½ Stunde weitergerührt. Nach dem Erkalten fügt man überschüssige Natronlauge zu und schüttelt mit Äther aus, wodurch etwas gleichzeitig entstandener Methylester entfernt wird. Das N-Me-65 thylderivat wird aus der alkalischen Lösung mit Säure ausgefällt und durch Kristallisation aus Alkohol völlig gereinigt. Es bildet Kristallnadeln vom Schmelzpunkt 179 bis 180°.

Beispiel 4.

9 g des nach Beispiel 3 dargestellten N-Methylderivates der hydrierten 2-Phenylchinolin5 4-carbonsäure werden in 80 ccm halbnormaler Natronlauge gelöst. In diese Lösung läßt man im Laufe I Stunde 6 g Dimethylsulfat unter Rühren bei anfangs 20° zutropfen, wobei man allmählich die Temperatur auf 40° erhöht. Nach beendigter Zugabe des Dimethylsulfates wird noch I Stunde bei 40° weitergerührt, hierauf abgekühlt, kalte, verdünnte Natronlauge in geringem Überschußzugefügt und der Methylester des N-Methylderivates in Ather aufgenommen. Er kristallisiert aus Alkohol in feinen, weißen Nädelchen, die bei 71° schmelzen.

Beispiel 5.

2.5 g des Reduktionsproduktes der 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure (F 167°) werden in 10 ccm normaler Natronlauge gelöst. Diese Lösung wird mit 1,5 g Benzoylchlorid so lange geschüttelt, bis der Geruch nach Benzoylchlorid 25 verschwunden ist. Das ausgeschiedene Reaktionsprodukt wird mit überschüssiger kalter, verdünnter Natronlauge behandelt, wodurch das N-Benzoylderivat in Lösung geht und von den alkaliunlöslichen Nebenprodukten abav getrennt werden kann. Es wird aus der alkalischen Lösung mit Säure wieder ausgefällt und aus Alkohol umkristallisiert. Die N-Benzoylverbindung bildet weiße, gut ausgebildete Kristalle und schmilzt bei 230°. Sie ist ziem-35 lich leicht löslich in Methyl- und Äthylalkohol und Eisessig, bedeutend schwerer in Äther und Benzol, ferner leicht in verdünnten Alkalien.

Beispiel 6.

14,3 g des nach Beispiel 2 dargestellten N-Acetylderivates der hydrierten 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure werden mit 4,7 g Phenol auf 120 bis 130° erwärmt. Dann läßt man bei dieser Temperatur im Laufe von 2 Stun- 45 den 4,3 g Phosphoroxychlorid unter Rühren zutropfen. Nach vollständiger Zugabe des Phosphoroxychlorids wird das Reaktionsgemisch noch während weiterer 3 Stunden auf einer Temperatur 120 bis 130° gehalten. 50 Der nicht weresterte Anteil wird mit verdünnter Sodalösung entfernt und der Ester in üblicher Weise abgeschieden. Man erhält so den Phenylester der hydrierten 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure als zälhe Flüssigkeit 55 von sirupartiger Beschaffenheit, die nicht zur Kristallisation gebracht werden konnte.

PATENT-ANSPRUCH:

Verfahren zur Darstellung von Derivaten einer hydrierten 2-Phenylchinolin4-carbonsäure, welche aus 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure dunch elektrolytische Reduktion in alkalischer Lösung oder durch alkalische Reduktionsmittel gewonnen 65
wird, dadurch gekennzeichnet; daß man die hydrierte Säure nach den üblichen Methoden in ihre Ester bzw. in N-Alkyl- oder N-Acidylderivate und in die Ester dieser Derivate überführt.